PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM
Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5:

A1

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 90/14307

C01B 13/18, C01G 29/00

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

29. November 1990 (29.11.90)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP90/00747

(22) Internationales Anmeldedatum:

10. Mai 1990 (10.05.90)

(30) Prioritätsdaten:

P 39 16 643.0

22. Mai 1989 (22.05.89)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): MERCK PATENT GESELLSCHAFT MIT BESCHRÄNKTER HAFTUNG[DE/DE]; Frankfurter Str. 250, D-6100 Darmstadt (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KUNTZ, Matthias [DE/DE]; Tannenweg 6, D-6100 Mühltal-Traisa (DE). BAU-ER, Gerd [DE/DE]; Windausweg 33, D-6100 Darmstadt (DE). GROBELSEK, Ingrid [DE/DE]; Adolf-Spieß-Str. 5, D-6100 Darmstadt (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: MERCK PATENT GESELL-SCHAFT MIT BESCHRÄNKTER HAFTUNG; Frankfurter Str. 250, D-6100 Darmstadt (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AT (europäisches Patent), BE (europäisches Patent), CH (europäisches Patent), DE (europäisches Patent)*, DK (europäisches Patent), ES (europäisches Patent), FR (europäisches Patent), GB (europäisches Patent), IT (europäisches Patent), JP, LU (europäisches Patent), NL (europäisches Patent), SE (europäisches Patent) sches Patent), US.

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: PROCESS FOR MANUFACTURING POWDERED CERAMIC OXIDES

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG VON OXIDISCHEN KERAMIKPULVERN

(57) Abstract

Pyrolytic process for manufacturing powdered ceramic oxides by combustion of aqueous solutions of the corresponding metallic nitrates in the presence of fuels consisting of organic substances or elemental carbon. The quantity of nitrate in the solution is chosen in relation to the quantity of fuel so that, following ignition, combustion is essentially self-supporting and the complete combustion of the fuel is effected essentially by the nitrate oxygen.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft ein pyrolytisches Verfahren zur Herstellung von oxidischen Keramikpulvern durch Verbrennung entsprechende Metallnitrate enthaltender wäßriger Lösungen in Gegenwart von als Brennstoff fungierenden organischen Substanzen oder elementarem Kohlenstoff, wobei die Menge an Nitrat in der Lösung auf die Menge an Brennstoff so abgestimmt ist, daß nach Zündung eine sich weitgehend selbsttragende Verbrennung abläuft, bei der der Nitratsauerstoff im wesentlichen die vollständige Verbrennung des Brennstoffes bewirkt.

BENENNUNGEN VON "DE"

Bis auf weiteres hat jede Benennung von "DE" in einer internationalen Anmeldung, deren internationaler Anmeldetag vor dem 3. Oktober 1990 liegt, Wirkung im Gebiet der Bundesrepublik Deutschland mit Ausnahme des Gebietes der früheren DDR.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	ES	Spanien	MG	Madagaskar
AU	Australion	FI	Finaland	ML	Mali
88	Barbados	FR	Frankreich	MR	Mauritanien
BE	Belgien	GA	Gabon	MW	Malawi
BF	Burkina Fasso	GB	Vereinigtes Königreich	NL	Niederlande
BC	Bulgarien	GR	Gricchenland	NO	Norwegen
BJ	Benin	HU	Ungaro	RO	Rumänien
BR	Brasilien	ΙT	Italien	SD	Sudan
CA	Kanada	JP	Japan	SE	Schweden
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SN	Scnegal
CC	Kongo	KR	Republik Korea	SU	Soviet Union
CH	Schweiz	니	Liechtenstein	TD	Tschad
CM	Kamerun	LK	Sri Lanka	TG	Togo
DE	Deutschland, Bundesrepublik	LU	Luxemburg ·	us	•
DK	Dänemark	MC	Monaco	US	Vereinigte Staaten von Amerika

- 1 -

Verfahren zur Herstellung von oxidischen Keramikpulvern

Die Erfindung betrifft/ein Verfahren zur Herstellung von oxidischen Keramikpulvern, womit diese hinsichtlich Teil-chengröße und Teilchenform, Teilchengrößenverteilung, Homogenität und Dichte besonders günstig erhalten werden können.

5

Keramische Pulver auf Basis von ein- oder mehrkomponentigen Metalloxiden werden in steigendem Maße zur Herstellung von Spezialkeramiken benötigt. Haupteinsatzgebiete hierfür sind beispielsweise die Bereiche der Hochlei-10 stungswerkstoffe, etwa da, wo es auf besonders hohe Verschleiß- und/oder Temperaturfestigkeit ankommt. Typische Beispiele hierfür sind Aluminiumoxid, Magnesiumoxid, Aluminiumoxid-Siliziumdioxid-Verbindungen, mit Zirkondioxid verstärktes Aluminiumoxid, mit Yttrium stabili-15 siertes Zirkondioxid etc., die zu Formteilen oder Werkstücken verarbeitet und dann zur endgültigen Keramik gesintert bzw. gebrannt werden. Ein weiteres Haupteinsatzgebiet ist die Elektronik, wo Keramikmaterialien 20 etwa als Trägerwerkstoffe, Dielektrika, Ferroelektrika, Ferrite und Piezokeramiken verwendet werden. Gängige Anwendungen derartiger Hochleistungskeramiken sind IC-Substrate und -Gehäuse, Elektrodenmaterialien, Kondensatoren, Varistoren, Thermistoren, Piezosensoren, Weichund Hartferrite. Typische Materialien sind beispielsweise dotierte Zinkoxide, Titanate, Zirkonate, Aluminiumoxide, Bariumtitanat, Blei-Zirkonat-Titanat (PZT), Lauthanchromite, Y2O3/ZrO2,-8/B''-Al2O3.

5

10

- 2 -

Ein besonders augenfälliges Anwendungsbeispiel von Spezialkeramiken sind die in neuester Zeit bekanntgewordenen Hochtemperatursupraleiter, die sich überwiegend aus Oxiden von Barium, Kupfer, Wismut oder Thallium und Yttrium bzw. Lanthan zusammensetzen.

Ausgangsmaterialien für derartige Keramiken sind überwiegend entsprechend zusammengesetzte Metalloxidpulver. Die typischen zentralen Verfahrensschritte bei der Herstellung derartiger Keramiken sind das Formen der Pulvermassen zu Bauteilen bzw. das Beschichten hiermit von Substraten und die anschließende Sinterung zur Keramik, wobei je nach Material meist Temperaturen zwischen etwa 800 und etwa 1500 °C zur Anwendung gelangen.

Die erforderlichen Sintertemperaturen sowie das Sinterverhalten der Keramikpulver und die Leistungsfähigkeit 15 der erhaltenen Keramiken werden entscheidend von der Qualität der Ausgangsmaterialien beeinflußt. Die wesentlichen Qualitätsmerkmale für die Oxidpulver sind die Teilchenform, Teilchengröße, Teilchengrößenverteilung, die Dichte der Partikel und die chemische Homogenität. 20 Pulver mit groben Teilchen oder breiter Teilchengrößenverteilung, mit unregelmäßig geformter, poröser oder hohler Partikelstruktur lassen sich bei der Formgebung nicht optimal kompaktieren, so daß das Sintern erschwert und die endgültige Keramik ebenfalls nicht weitgehend an 25 die theoretisch möglichen Eigenschaften bei Dichte, Festigkeit, elektrische Leitfähigkeit, magnetische Suszeptibilität, Dielektrizitätskonstante etc. herankommt. Ein Ausgleich chemischer Inhomogenitäten im Ausgangspulver läßt sich im Sinterprozeß - Sintern ist als Festkör-30 perreaktion in der Regel diffusionskontrolliert - nur schwer erreichen. Heterogenitäten des Pulvers werden sich daher auch in der gesinterten Keramik mehr oder weniger wiederfinden und deren Eigenschaften ungünstig 35 beeinflussen.

5

- 3 -

Es ergibt sich daher, daß, wenn an die Keramiken besondere Ansprüche gestellt werden, die einzusetzenden Oxidpulver nur dann als optimal anzusehen sind, wenn die Partikel klein, das heißt, etwa zwischen 0,01 und 10 μm, und mit enger Teilchengrößenverteilung, kugelförmig, kompakt und in ihrer chemischen Zusammensetzung homogen sind.

Es versteht sich daher von selbst, daß die bislang üblichen und in der technischen Produktion vorherrschenden Verfahren zur Herstellung von oxidischen Keramikpulvern, die im wesentlichen darauf beruhen, die Ausgangsoxide zu vermahlen und zu mischen, die Mischungen gegebenenfalls zu calcinieren und erneut zu vermahlen etc., nicht die als optimal erachteten Pulvereigenschaften liefern können.

Alternative Techniken hierzu mit vornehmlicher Zielrich-15 tung einer besseren Homogenität der Partikel sind bereits diskutiert worden, konnten sich in der Praxis offenbar aber noch nicht durchsetzen. Eine Übersicht hierüber läßt sich beispielsweise gewinnen aus den Publikationen D.W. 20 Johnson, Jr., "Nonconventional Powder Preparation Techniques", Ceramic Bulletin 60, 221 (1981) und D.W. Johnson, Jr., P.K. Gallagher, "Reactive Powders from Solution" in "Ceramic Processing Before Firing", G.Y. Onoda, Jr., L.L. Herch (Ed.), Wiley & Sons, New York (1978). 25 Dieser Literatur läßt sich entnehmen, daß zur Herstellung feinster, homogen zusammengesetzter Oxidpulver solche Verfahren günstigere Ergebnisse erwarten lassen, bei denen die Homogenisierung durch Lösung erfolgt und die keramischen Pulver hieraus durch Sprühreaktionsverfahren gewonnen werden. Durch Lösung entsprechender Metallsalze 30 in den für die Keramik erforderlichen Proportionen - Reaktionen der Komponenten miteinander in der Lösung und Ausfällungen müssen jedoch ausgeschlossen sein - ist die Homo-

genität bereits auf atomarer/molekularer Ebene gewährlei-

- 4 -

stet. Durch Sprühen der Lösung in eine oder mehrere heiße Reaktionszonen ("Sprühpyrolyse", "Sprührösten", "Evaporativ Decomposition of Solutions" (EDS)) oder in bzw. durch eine Flamme ("Solution Combustion") wird den Lösungströpfchen mehr oder weniger schnell das Lösungsmittel entzogen und es wird eine mehr oder weniger rasche bzw. vollständige Zersetzung bis hin zum (Misch-)Oxidpulver bewirkt.

Systembedingt sind diese Verfahren äußerst energieaufwendig und unter wirtschaftlichen Gesichtspunkten sehr ungünstig.

5

30

Diese Verfahren führen darüber hinaus auch nicht zu einem optimalen Ergebnis. Dies liegt an der prinzipiellen Verfahrenskonstellation, daß hierbei den durch Versprühen in den Pyrolysereaktor - meist sind dies beheizte Rohr-15 öfen - erzeugten Lösungströpfchen die zum Verdunsten des Lösungsmittels und weiter zur pyrolytischen Zersetzung erforderliche Wärmeenergie durch Strahlung oder zum Teil durch Konvektion von außen zugeführt wird. Der Wärmezutritt zum System Lösungströpfchen/Salzpartikel/Oxidpar-20 tikel ist naturgemäß langsam und durch den durch die Lösungsmittelverdunstung erfolgenden Wärmeentzug darüber hinaus in der entsprechenden Reaktionszone gehindert, so daß für eine vollständige Umwandlung in das Oxid vergleichsweise hohe Temperaturen und/oder lange Verweil-25 zeiten erforderlich sind.

Entscheidend für die Merkmale des so erhaltenen Oxidpartikels ist jedoch der Aufheizvorgang des Systems Lösungströpfchen/Salzpartikel/Oxidpartikel von außen nach innen. Dem primären Lösungströpfchen wird durch die Wärmeeinwirkung von der Oberfläche her Lösungsmittel entzogen und es wird im Inneren, insbesondere solange noch Lösungsmittel vorhanden ist, nur langsam aufgeheizt. Es bildet

5

10

30

- 5 -

sich deshalb von außen her zunächst eine Salzschale bzw.
-kruste, die eine sich mehr und mehr konzentrierende
Lösung umschließt, und die wiederum von außen her in Oxid
umgewandelt wird. Durch die Aufkonzentrierung kann es
bei Mischlösungssystemen zu chemischen Inhomogenitäten
im resultierenden Festpartikel kommen. Je nachdem wie
schnell der Durchheizvorgang und die Verdunstung des
Lösungskerns im Partikel vonstatten geht, entstehen Hohlpartikel, poröse Partikel oder durch Zerplatzen unregelmäßig geformte Bruchstücke. Dieses Phänomen ist deutlich
angesprochen, z. B. in der Publikation E. Ivers-Tiffée,
K. Seitz, Ceramic Bulletin 66, 1384 (1987).

Die so erhaltenen Oxidpulver sind somit in ihrer Partikelstruktur keinesfalls sphärisch und kompakt, sondern sie sind porös und darüber hinaus immer noch nicht aus-15 reichend homogen in Bezug auf Form, Teilchengröße, Teilchengrößenverteilung sowie chemischer Zusammensetzung. Es werden also je nach Qualitätsanspruch weitere Mahlund Klassierungsvorgänge erforderlich. Da poröse und insbesondere hohlkugelförmige Partikel bekanntlich auch 20 durch Calcinieren, Pressen und Sintern unter Druck praktisch nicht weiter kompaktierbar sind, ist man dementsprechend in der gesinterten Keramik meist von der als optimal angesehenen theoretischen Dichte noch weit ent-25 fernt.

Beim Sinterprozeß von Keramikteilen bleibt das durch hohlkugelförmiges Material eingebrachte Leervolumen allseitig vom Festkörper umschlossen, aus dem die enthaltenen Gase erst durch Diffusion durch die Festkörpermatrix entfernt werden müßten. Dies ist unter praktikablem Aufwand nicht möglich, so daß entsprechende Fehler in der fertigen Keramik erhalten bleiben.

5

10

15

- 6 -

Der vorliegenden Erfindung lag daher die Aufgabe zugrunde, ein Verfahren aufzufinden, bei dem oxidische Keramikpulver erhalten werden, die die Nachteile der mit bekannten Verfahren hergestellten Materialien nicht aufweisen und mit denen Hochleistungskeramiken mit optimalen Eigenschaften erhalten werden können.

Die Erfindung geht von der Zielvorstellung aus, in einem Pyrolyseverfahren die Wärmeenergie dem System Lösungströpfchen/Salzpartikel/Oxidpartikel nicht von aussen zuzuführen, sondern an bzw. in diesem System direkt und möglichst schlagartig entstehen zu lassen. Durch eine solchermaßen räumlich und zeitlich eng begrenzte Energieentwicklung sollte dieses System einer extrem hohen Energiedichte unterliegen, so daß es zu einer schlagartigen Durchreaktion kommt und das resultierende Oxid durch Aufschmelzung unter eigenen Oberflächenspannungskräften in Form von massiven, kompakten, sphärischen Partikeln anfällt.

Überraschend wurde nun gefunden, daß ein solches Ergebnis erzielt wird, wenn man wäßrige Lösungen entsprechender Metallnitrate in Gegenwart von als Brennstoff fungierenden organischen Substanzen oder elementarem Kohlenstoff verbrennt, wobei man für eine Abstimmung der Menge
an Nitrat in der Lösung auf die Menge an Brennstoff sorgt,
so daß nach Zündung eine sich weitgehend selbst tragende
Verbrennung abläuft, bei der Nitratsauerstoff im wesentlichen die vollständige Verbrennung des Brennstoffes
bewirkt.

Gegenstand der Erfindung ist somit ein pyrolytisches Ver30 fahren zur Herstellung von oxidischen Keramikpulvern
durch Verbrennung entsprechende Metallnitrate enthaltender wäßriger Lösungen in Gegenwart von als Brennstoff fungierenden organischen Substanzen oder elementarem Kohlen-

5

10

15

20

25

30

- 7 -

stoff, wobei die Menge an Nitrat in der Lösung auf die Menge an Brennstoff so abgestimmt ist, daß nach Zündung eine sich weitgehend selbst tragende Verbrennung abläuft, bei der der Nitratsauerstoff im wesentlichen die vollständige Verbrennung des Brennstoffes bewirkt.

Das dem erfindungsgemäßen Verfahren zugrundeliegende Prinzip ist, daß in dem System Tröpfchen/Partikel selbst eine hochexotherme Reaktion, nämlich die Verbrennung des Brennstoffanteiles mit Hilfe von im wesentlichen aus dem Metallnitrat generiertem Sauerstoff, abläuft, die zu der geforderten hohen Energiedichte und somit zu dem gewünschten Ergebnis führt. Entscheidendes Merkmal des erfindungsgemäßen Verfahrens und Unterscheidungskriterium von bekannten Lösungsverbrennungsverfahren ist die Abstimmung von Gehalt an Nitrat in der Lösung auf die Menge an Brennstoff für eine im wesentlichen vollständige Umsetzung, also Verbrennung, miteinander. Lösungsverbrennungsverfahren, wie etwa aus eingangs zitierter Literatur oder aus US-Patent 2,985,506 bekannt, sind dadurch charakterisiert, daß alkoholische Metallnitrat- bzw. Metallalkoholatlösungen mit hohem Lösungsmittelüberschuß in einer Luft- oder Sauerstoffatmosphäre verbrannt oder daß die Salzlösungen

einfach durch eine eigenständig betriebene Flamme gesprüht werden. Die Energieerzeugung wird hierbei im wesentlichen durch Verbrennung des Lösungsmittels bzw. des Flammenbrennstoffes mit Hilfe von außen zugeführtem Sauerstoff bewirkt, wodurch ebenfalls im Prinzip die oben dargelegten negativen Effekte der Energiezuführung von außen zum Reaktionssystem auftreten. Überschüssige Gehalte an organischer Komponente bewirken im übrigen einen unerwünschten Kohlenstoffgehalt im resultierenden Oxid.

- 8 -

Das erfindungsgemäße Verfahren kann in vielgestaltiger Weise mit vergleichbarem Ergebnis durchgeführt werden, vorausgesetzt, die Abstimmung von Nitratsauerstoff und Brennstoff wird entsprechend eingehalten.

5 Stoffliche Quelle generell für die erfindungsgemäß herzustellenden oxidischen Keramikpulver sind entsprechende Metallnitrate, die in Form wäßriger Lösungen zum Einsatz kommen. Typische Beispiele hierfür sind die Nitrate von Na, K, Ca, Sr, Ba, Al, Zn, Sn, Fe, Co, Ni, Ti, Zr, Pb, Cu, Bi, Cr, Mn, Y, Gd, Eu.

Je nach Zusammensetzung und zu erzielender Eigenschaft der letztendlich herzustellenden Keramik werden diese Nitrate rein oder in entsprechend stöchiometrischem Gemisch eingesetzt. Für Elektronikkeramiken häufig in geringen Mengen benötigte Dotierstoffe können aus Löslichkeitsgründen 15 auch in Form anderer Salze, beispielsweise von organischen Säuren, zugesetzt werden. Durch den Einsatz des Ausgangsmaterials als Lösung ist die homogene Gleichverteilung der Komponenten von Anfang an vorgegeben. In Einzelfällen, wenn schwerlösliche Dotierstoffe wie etwa 20 Sb₂O₃, eingesetzt werden sollen, können der Lösung auch untergeordnete Mengen an hierfür übliche Lösungsvermittlern oder Komplexbildnern, wie beispielsweise Weinsäure, Zitronensäure, organische Amine, zugesetzt werden. Geringe Mengen unlöslicher Komponenten sind in dem Verfah-25 ren für das Ergebnis ebenfalls unschädlich, wenn sie in der Lösung homogen dispergiert sind, da auch hier durch die verfahrenstypisch extreme Temperatureinwirkung auf das Partikel im Prozeß chemische Inhomogenitäten im End-30 produkt praktisch ausgeschlossen sind.

Die erfindungsgemäß geforderte spezifische Abstimmung des Gehaltes an Nitratsauerstoff in der Lösung auf den Brennstoff erfolgt individuell nach Art des Brennstoffes und Art der spezifischen Verfahrensausgestaltung. Hierbei

5

10

- 9 -

kann es sinnvoll oder gar erforderlich sein, der Metallnitratlösung zusätzlich Salpetersäure, vorzugsweise konzentrierte Salpetersäure, zuzufügen. Dies kann erforderlich sein, um einerseits eine höhere Metallnitratkonzentration zu ermöglichen, etwa im Falle von in Wasser
alleine nur in geringeren Konzentrationen löslichen
Metallnitraten, oder um schwerlösliche Dotierungskomponenten so in Lösung zu halten. Andererseits und vorzugsweise kann zusätzliche Salpetersäure als weitere Sauerstoff lieferende Komponente dienlich sein, beispielsweise
um die Energiebilanz im Hinblick auf den Energieverlust
durch Lösungsmittelverdunstung zu kompensieren und/oder
um vollständige Verbrennung des Brennstoffes zu bewirken.

Erfindungswesentlich ist, daß der durch pyrolytische Zersetzung aus dem Gesamtgehalt an Nitrat in der Lösung 15 generierte Sauerstoff im wesentlichen für eine sich selbst tragende vollständige Verbrennung des Brennstoffes ausreicht. Dies ist insbesondere dann der Fall, wenn die Mengen an Sauerstoff lieferndem Nitrat in der Lösung und Brennstoff etwa stöchiometrisch im Hinblick auf eine im 20 wesentlichen vollständige Verbrennung eingestellt sind. Der Ausdruck "im wesentlichen" ist hier so zu verstehen, daß der für eine vollständige Verbrennung des Brennstoffes erforderliche Sauerstoff zu mindestens 75 %, vorzugsweise zu mindestens 90 %, von dem Nitratgehalt der 25 Lösung gedeckt wird. Der jeweilige Restbedarf kann durch atmosphärischen Sauerstoff gedeckt werden. Auch ein gewisser Überschuß an Nitratsauerstoff, etwa bis 25 %, ist tolerabel.

Für eine sich selbst tragende Verbrennung ist es erforderlich, daß die Gesamtenergiebilanz des Prozesses positiv ist, d. h., daß der für die Verdunstung von Lösungsmittel, Aufheizen der brennbaren Komponenten auf Zündtemperatur und Zersetzung von Nitrat erforderliche Energieaufwand zumindest kompensiert wird. Hierfür ist es zweck-

5

20

25

- 10 -

mäßig, den Gehalt der Lösung an inertem Lösungsmittel wie insbesondere Wasser möglichst gering zu halten. Diese Bedingung ist erfüllt, wenn der Gesamtnitratgehalt der Lösung mindestens 30 Gew.% beträgt. Vorzugsweise wird der Nitratgehalt entsprechend der Sättigungskonzentration eingestellt, was sich besonders günstig durch Verwendung von Salpetersäure, insbesondere von konzentrierter Salpetersäure, als Lösungsmittel bewerkstelligen läßt.

Für in dem erfindungsgemäßen Verfahren als Brennstoff

fungierende Substanzen kommen in erster Linie gasförmige
Kohlenwasserstoffe, aliphatische oder aromatische Kohlenwasserstoffe oder aliphatische Alkohole, Kohlenstaub oder
Gemische dieser Substanzen in Betracht. Die Anwendbarkeit
ist jedoch nicht auf die in erster Linie aus wirtschaftlichen Gründen getroffene Auswahl beschränkt.

Gasförmige Kohlenwasserstoffe sind vorzugsweise Methan, Propan, Butan und Gemische hiervon. Erdgas, das im wesentlichen aus gasförmigen Kohlenwasserstoffen besteht, ist ein leicht verfügbarer und bsonders wirtschaftlicher Brennstoff.

Unter aliphatischen oder aromatischen Kohlenwasserstoffen oder aliphatischen Alkoholen sind im Prinzip alle entsprechenden, gängigen, organischen Lösungsmittel zu verstehen, wie beispielsweise Pentan, Hexan, Benzol, Toluol, Xylol, Methanol, Ethanol, Isopropanol aber Kohlenwasserstoffgemische wie Leicht- und Schwerbenzine, Dieselöl etc. Als fester Brennstoff kommt vornehmlich Kohlenstaub in Betracht.

Wesentlich für das erfindungsgemäße Verfahren und alle 30 seine Ausgestaltungsformen ist, daß die eingesetzten Brennstoffe alle durch eine mindestens 250 °C heiße Zündungsquelle entzündbar sind.

5

10

20

25

30

- 11 -

Die spezifische Verfahrensdurchführung kann unterschiedlich ausgestaltet werden und je nach Ausgangssituation den stofflichen Gegebenheiten optimal angepaßt werden.

Eine Variante besteht darin, die Nitratlösung mit dem Brennstoff zunächst innig zu vermischen und dann im Gemisch der Verbrennung zuzuführen. Diese Variante kommt insbesondere dann in Betracht, wenn flüssige Brennstoffe eingesetzt werden sollen. Kohlenstaub kann aber auch gegebenenfalls zusammen mit flüssigen Brennstoffen mit der Lösung dispergiert und so im Gemisch verbrannt werden. Optimal ist diese Methode der Gemischverbrennung, wenn wasserlösliche bzw. wassermischbare Brennstoffe, wie etwa aliphatische Alkohole, eingesetzt werden.

Eine andere Variante besteht darin, Nitratlösung und Brennstoff getrennt zuzuführen und erst bei der Verbren-15 nung innig zu vermischen. Diese Variante ist dann zu bevorzugen, wenn es sich bei den Brennstoffen um nicht mit Wasser mischbare Flüssigkeiten wie Kohlenwasserstoffe handelt. Optimal ist diese Methode, wenn gasförmige Kohlenwasserstoffe als Brennstoff eingesetzt werden. Es ist dies eine besonders bevorzugte Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens.

Eine weitere Variante besteht darin, sowohl Nitratlösung und Brennstoff im Gemisch als auch zusätzlichen Brennstoff getrennt der Verbrennung zuzuführen. Diese Variante kommt besonders dann in Betracht, wenn gleichzeitig gasförmige, flüssige und gegebenenfalls feste Brennstoffe eingesetzt werden sollen. Günstig läßt sich diese Methode handhaben, wenn vom eingesetzten Brennstoff etwa 10-20 Gew.% in fester, 50-70 Gew.% in flüssiger und 20-30 Gew.% in gasförmiger Form vorliegen.

- 12 -

Gemeinsames Merkmal aller dieser Varianten ist, daß die Komponenten, ob im Gemisch oder getrennt, in einen Reaktionsraum gesprüht und dort durch eine mindestens 250 °C heiße Zündquelle gezündet werden. Hierbei erfolgt in jedem Fall eine heftige Verbrennungsreaktion in Form einer 5 Flammenzone aus der die gebildeten Festpartikel in einem hell glühenden Funkenregen austreten. Anhand der Farbtemperatur des abgegebenen Lichtes kann geschlossen werden, daß in den Partikeln Temperaturen von mindestens 1000 °C, meist aber mindestens 2000 °C oder erheblich darüber, 10 herrschen. Durch diese schlagartige Umwandlung der Flüssigkeitströpfchen in Festpartikel durch extreme Temperatur sind die erhaltenen Oxidpulver chemisch homogen und da sie praktisch in jedem Fall Temperaturen oberhalb der Schmelztemperatur durchlaufen haben, in ihrer Partikel-15 struktur massiv und unporös und weitestgehend sphärisch. Die zu erzielende Partikelgröße ist im wesentlichen abhängig von der chemischen Zusammensetzung der versprühten Lösung, von deren Konzentration sowie der Tröpfchengröße, die wiederum in bekannter Weise durch die Art der 20 Sprühtechnik beeinflußt werden kann. Die spezifischen Verfahrensparameter des erfindungsgemäßen Verfahrens bringen es mit sich, daß die Oxidpartikel in einer engen Teilchengrößenverteilung anfallen. Da Calcinierungs- und Mahloperationen nicht mehr erforderlich sind, können die erfindungsgemäß erhaltenen Oxidpulver sofort als Rohstoffe für Keramiken eingesetzt werden.

Darüber hinaus ist das erfindungsgemäße Verfahren energetisch erheblich günstiger als gängige pyrolytische Verfahren. Da sich das System durch exotherme Reaktion selbst aufheizt, und zwar spezifisch dort, wo die Energie zur Umsetzung benötigt wird, fallen energiezehrende Vorgänge der Auf- und Beheizung des Reaktors durch externe Wärmequellen weg.

25

30

5

10

15

20

25

30

35

- 13 -

Das erfindungsgemäße Verfahren kann in allen seinen Varianten grundsätzlich in Vorrichtungen bzw. Anlagen durchgeführt werden, wie sie vom Prinzip her von üblichen Sprühpyrolyseverfahren bekannt sind. Derartige Vorrichtungen und Anlagen bestehen meist aus einem Rohrreaktor, der im Prinzip aufgebaut ist aus einer Einlaßzone für das zu versprühende Medium, einer Reaktionszone, in der der Pyrolysevorgang abläuft und einer Auslaßzone, die in eine Vorrichtung zum Abscheiden des Reaktionsproduktes mundet. Die Einlaßzone besteht hierbei meist aus einer oder mehrerer Düsen, durch die das Medium, gegebenenfalls auch gesteuert, versprüht wird. Die Reaktionszone ist meist indirekt durch einen Ofen oder direkt durch zugeführte heiße Verbrennungsgase beheizt. Das Auffangen des Reaktionsproduktes erfolgt meist durch Filter, Auffangkammern, einen oder mehrere Zyklone. Dem einschlägigen Fachmann sind die entsprechenden Anlagen und technischen Möglichkeiten geläufig und er kann sie problemlos auf die spezifischen Gegebenheiten des erfindungsgemäßen Verfahrens anwenden. Die Dimensionierung einer entsprechenden Anlage ist abhängig von der gewünschten Produktionskapazität und der Fahrweise, also ob teil- oder dauerkontinuierlicher Betrieb vorgesehen ist. Anlagen mit Stundenleistungen an produziertem Oxidpulver zwischen 10 g und Kg-Mengen sind ohne weiteres und ohne wesentliche prinzipielle Änderungen nur durch entsprechende Wahl der Dimensionen realisierbar.

Für die Durchführung des Verfahrens ist es erforderlich, daß das in den Reaktor gesprühte bzw. sich dort bildende Lösungs-Brennstoff-Gemisch gezündet wird, so daß sich die Reaktion in Form einer sich selbst tragenden, vollständigen Verbrennung einstellt. Hierzu muß das Gemisch in Kontakt mit einer mindestens 250 °C heißen Zündquelle kommen. Als derartige Zündquellen kommen beispielsweise in Betracht die entsprechend von außen aufgeheizte Rohr-

5

- 14 -

wandung des Reaktors oder separat im Reaktor installierte Zündquellen wie Glühkerzen, Zündkerzen, Zündflamme, elektrisch beheizte Glühdrähte oder Glühgitter. Als besonders zweckmäßig und wirksam erweist sich die Zündung mittels eines mit Gas und Luft betriebenen Zündbrenners.

Wenn die Reaktion angefahren ist, d.h. nach Zündung des Reaktionsgemisches und Ausbildung einer kostanten Verbrennungsreaktion bei kontinuierlicher Zufuhr des Reaktionsgemisches, stellen sich im Reaktor schnell derartig hohe Temperaturen ein, typisch über 1000 °C, daß ein weiterer Betrieb der Zündungsquelle normalerweise entbehrlich ist. Lediglich zur Betriebssicherheit, etwa in kritischeren Einzelfällen, kann es aber sinnvoll sein, die Zündungsquelle, vorzugsweise in Form einer Stützflamme, weiter zu betreiben.

Für die besonders bevorzugte Variante des erfindungsgemäßen Verfahrens, nämlich der Verbrennung der Nitratlösung in Gegenwart von gasförmigen Kohlenwasserstoffen als Brennstoff, ist es zweckmäßig, die Gaszuführung gleich in Form eines Gasbrenners zu gestalten, in des-20 sen Flammenzone die Nitratlösung eingesprüht wird. Für das Anfahren des Betriebes sorgt man durch entsprechende Luftzufuhr zunächst für eine Zündung und Verbrennung des Brenngases und regelt nach Zuschaltung der Lösungseinsprühung die Gasmengen-, Luftmengen- und Lösungsmengezu-25 fuhr so ein, daß durch die Pyrolyse der Nitratlösung im wesentlichen die Verbrennung des Brenngases erfolgt. Diese Regelung läßt sich beispielsweise günstig mit Hilfe einer im Reaktor installierten Lambda-Sonde erreichen, die im Reaktionsabgas den Sauerstoffpartialdruck mißt, 30 anhand dessen sich eine im wesentlichen stöchiometrische Verbrennung einstellen läßt.

5

- 15 -

Eine insbesondere hinsichtlich Düsen- bzw. Brennerkonstruktion besonders günstige Ausführungsform einer Vorrichtung bzw. Anlage mit der auch das erfindungsgemäße Verfahren sehr vorteilhaft durchgeführt werden kann, ist Gegenstand einer parallelen Patentanmeldung.

- 16 -

Beispiele

Apparatur und Durchführung

Als Apparatur dient ein horizontal angeordneter Rohrraktor von 300 cm Länge und 20 cm Innendurchmesser. Am
Kopfende befindet sich ein Gasbrennerkopf, dessen Düsen
mit Propan-Butan-Gemisch und Luft gespeist werden, mit
elektrischer Zündung. Durch eine im Brennerkopf zentral
angeordnete Düse wird das Reaktionsgemisch in den Flammenkegel eingespritzt.

- Im rückwärtigen Bereich des Reaktors ist eine handelsübliche Lambdasonde installiert, mit deren Hilfe über die Regelung der Gas-/Luft-Zufuhr die Reaktoratmosphäre ($\lambda = 1.0$: neutral, $\lambda > 1.0$: oxidierend, $\lambda < 1.0$: reduzierend) eingestellt werden kann.
- Das Oxidpulver wird in nachgeschalteten Kammerfiltern gesammelt.

Beispiel 1

Eine Lösung zur Herstellung eines Varistorpulvers enthaltend in 65%iger HNO_{3}

```
20 659,9 g/l Zn (NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> · 6 H<sub>2</sub>O
22,2 g/l Bi (NO<sub>3</sub>)<sub>3</sub> · 5 H<sub>2</sub>O
2,9 g/l Mn (NO<sub>3</sub>)<sub>2</sub> · 4 H<sub>2</sub>O
9,2 g/l Cr (NO<sub>3</sub>)<sub>3</sub> · 9 H<sub>2</sub>O
10,0 g/l Co (NO<sub>3</sub>)<sub>3</sub> · 6 H<sub>2</sub>O
25 3,3 g/l Sb<sub>2</sub>O<sub>3</sub>
276 g/l Weinsäure (als Brennstoff)
```

- 17 -

wurde mit einer Dosierung von 3,0 l/h in den Flammen-kegel der Apparatur gesprüht, wobei über die Gas-/Luft-mengenzufuhr die Reaktoratmosphäre auf einen Wert λ = 0,90 (reduzierend) geregelt wurde. Die Reaktortemperatur lag bei 1020-1050 °C.

Es wurde ein Varistorpulver erhalten mit kompakten Partikeln, deren mittlere Größe bei ca. 0,4 μm liegt.

Beispiel 2 (Vergleich)

Eine Varistorlösung wie in Beispiel 1, jedoch ohne Gehalt an Brennstoff Weinsäure, wurde in gleicher Weise in den Reaktor gesprüht. Die Verbrennung wurde ausschließlich vom Gas-/Luftbrenner aufrecht erhalten, wobei die Reaktoratmosphäre auf einen Wert λ = 1,05 (oxidierend) geregelt wurde. Die Reaktortemperatur lag bei 1030-1050 °C.

Es wurde ein Varistorpulver erhalten, dessen Partikel eine hohe Porosität, deutliche Hohlkugelformen und Bruchstücke hiervon aufweisen. Der überwiegende Teil der Partikel hat eine Größe um ca. 20 µm.

Beispiel 3

5

Zur Herstellung von 1 Mol Bi₂Ti₂O₇-Pulver wurde ein Gemisch aus 1982,9 g 39,8%iger Bi(NO₃)₃-Lösung in 6,3%iger HNO₃ und 1008,2 g 58,7%iger TiO(NO₃)₂-Lösung mit einer Dosierung von 20 l/h in den Flammenkegel der Apparatur gesprüht, wobei durch Drosselung der Luftmengenzufuhr

des Brenners in der Reaktoratmosphäre ein Wert λ = 0,85 (reduzierend) eingestellt wurde. Die Reaktortemperatur lag bei 1130-1180 °C. Es wurde ein Pulver erhalten mit kompakten Partikeln einer bimodalen Größenverteilung, deren mittlere Größen bei ca. 1 μm und ca 0,1 μm liegen.

- 18 -

Patentansprüche

- 1. Pyrolytisches Verfahren zur Herstellung von oxidischen Keramikpulvern durch Verbrennung entsprechende Metallnitrate enthaltender wäßriger Lösungen in Gegenwart von als Brennstoff fungierenden organischen Substanzen oder elementarem Kohlenstoff, dadurch gekennzeichnet, daß die Menge an Nitrat in der Lösung auf die Menge an Brennstoff so abgestimmt ist, daß nach Zündung eine sich weitgehend selbst tragende Verbrennung abläuft, bei der der Nitratsauerstoff im wesentlichen die vollständige Verbrennung des Brennstoffes bewirkt.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet,
 daß die Lösung zusätzlich als Sauerstoff liefernde
 Komponente Salpetersäure enthält.

20

- 3. Verfahren nach den Ansprüchen 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Mengen von Sauerstoff lieferndem Nitrat und Brennstoff etwa stöchiometrisch für eine im wesentlichen vollständige Verbrennung eingestellt sind.
- 4. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß der Nitratgehalt der Lösung mindestens 30 Gew.*, vorzugsweise entsprechend der Sättigungskonzentration, beträgt.

- 19 -

- 5. Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß als Brennstoff gasförmige Kohlenwasserstoffe, aliphatische oder aromatische Kohlenwasserstoffe oder aliphatische Alkohole, Kohlenstaub oder Gemische hiervon eingesetzt werden.
- 6. Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß Nitratlösung und Brennstoff im Gemisch miteinander der Verbrennung zugeführt werden.
- 7. Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß das Gemisch aus Nitratlösung und Brennstoff in einen Reaktionsraum gesprüht und dort durch eine mindestens 250 °C heiße Zündquelle gezündet wird.

5

25

- 8. Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 1
 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß Nitratlösung
 und Brennstoff getrennt zugeführt und erst bei
 der Verbrennung gemischt werden.
- 9. Verfahren nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß Nitratlösung und Brennstoff getrennt in einen Reaktionsraum gesprüht und dort im Gemisch durch eine mindestens 250 °C heiße Zündquelle gezündet werden.
 - 10. Verfahren nach Anspruch 8 oder 9, dadurch gekennzeichnet, daß als Brennstoff gasförmige Kohlenwasserstoffe eingesetzt werden.
 - 11. Verfahren nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß als Brennstoff Methan, Propan, Butan, Gemische hiervon, oder Erdgas eingesetzt werden.

- 20 -

- 12. Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß sowohl Nitratlösung und Brennstoff im Gemisch als auch zusätzlicher Brennstoff getrennt der Verbrennung zugeführt werden.
- 5 13. Verfahren nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, daß die Komponenten in einen Reaktionsraum gesprüht und dort durch eine mindestens 250 °C heiße Zündquelle gezündet werden.
- 14. Verfahren nach Anspruch 12 oder 13, dadurch gekenn20 zeichnet, daß vom eingesetzten Brennstoff 10 bis
 20 Gew.% in fester, 50 bis 70 Gew.% in flüssiger
 und 20 bis 30 Gew.% in gasförmiger Form vorliegen.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/EP 90/00747

I. CLAS	SIFICATIO	N OF SUBJECT MATTER (if several class	sification symbols apply, indicate all)	
Accordin		ional Patent Classification (IPC) or to both N		
IPC	С	01 B 13/18, C 01 G	29/00	
II. FIELD	S SEARCE	IED		
		Minimum Docum	entation Searched 7	
Classificat	lon System		Classification Symbols	
IPC ⁵		C 01 G, C 01 B		
	-		r than Minimum Documentation ts are included in the Fields Searched •	
III. DOCI		ONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citati	on of Document, 11 with Indication, where ap	propriate, of the relevant passages 12	Relevant to Claim No. 13
x	Mate	erials Letters, vol. 1988, Elsevier Scien (North-Holland Physi Division), J.J. Kingsley et al. tion process for the particle alpha-alumi oxide materials", pages 427-432,	ce Publishers B.V. cs Publishing : "A novel combus- synthesis of fine	1,3,5,6
A	US,	see page 427, right- A, 4065544 (B.H. HAM 27 December 1977 see column 19, claim lines 6-25,45-49	LING)	1,5,13
P,X		A, 89/12027 (BATTELL TITUTE) 14 December 1989 see page 8, lines 21 page 21, claims 1,3		1,3,4
		of cited documents: 10	"T" later document published after th	e international filing date
"A" docu	ument defining to be	ng the general state of the art which is not of particular relevance	or priority date and not in conflic cited to understand the principle	or theory underlying the
"E" earli		but published on or after the international	invention "X" document of particular relevance	; the claimed invention
		may throw doubts on priority claim(s) or establish the publication date of another	cannot be considered novel or a involve an inventive step	cannot be considered to
CITAL	ion or other	special reason (as specified)	"Y" document of particular relevance cannot be considered to involve a	the claimed invention inventive step when the
othe	ument referri ir means	ng to an oral disclosure, use, exhibition or	ments, such combined with one of ments, such combination being of	or more other such docu-
		hed prior to the international filing date but ority date claimed	in the art. "&" document member of the same pa	itent family
IV. CERTI	FICATION			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Date of the	Actual Com	pletion of the International Search	Date of Mailing of this International Sea	rch Report
7 Aug	ust·19	90 (07.08.90)	26 September 1990	(26.09.90)
Internations	al Searching	Authority	Signature of Authorized Officer	
Europ	ean Pa	tent Office		

Application No. PCT/EP 90/00747

	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT (CONTINUED FROM THE SECOND SHEET)				
Category •	Citation of Document, with Indication, where appropriate, of the resevent passages	Relevent to Claim No			
A.					
•	US, A, 2985506 (SAM DI VITA) 23 May 1961				
	(cited in the application)				
1					
1					
į					
:					
ļ					
1		,			
ļ					
;					
i					
1					
		1			
į					
1					
:					

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

EP 9000747

SA 36627

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 12/09/90

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
US-A- 4065544	27-12-77	AU-B- AU-A- BE-A- CH-A- DE-A- FR-A,B JP-A- NL-A- SE-A-	501910 8220775 830376 609021 2527148 2275422 51016299 7507276 7507012	05-07-79 23-12-76 18-12-75 15-02-79 08-01-76 16-01-76 09-02-76 23-12-75 22-12-75	
WO-A- 8912027	14-12-89	US-A- AU-A-	4880772 3863189	14-11-89 05-01-90	
US-A- 2985506		None			

FORM POSTS

For more details about this annex : see Official Journal of the European Patent Office, No. 12/82

INTERNATIONALER RECHERCHENBEHICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 90/00747

I. KLAS	SIFIKATION DES ANMELDUNGSGEGENSTANDS (bei me	hreren Klassifikationssymbolen sind alle an	rugeben) ^o
Nach	der Internationalen Patentklassifikation (IPC) oder nach der na	tionalen Klassifikation und der IPC	
int .C			
	IERCHIERTE SACHGEBIETE		
	Recherchierter Mir	destprufstoff ⁷	
Klassifika	tionssystem	lassifikationssymbole	
Int.C			
	Recherchierte nicht zum Mindestprufstoff ge unter die recherchierten	norende Veröffentlichungen, soweit diese Sachgebiete fallen	
III. EINS	CHLÄGIGE VERÖFFENTLICHUNGEN ⁹		12
Art*	Kennzeichnung der Veröffentlichung ¹¹ , soweit erforderlich	unter Angabe der maßgeblichen Telle ¹²	Betr. Anspruch Nr. 13
х	Materials Letters, Band 6, 1988, Elsevier Science (North-Holland Physics Division),	Publishers B.V. Publishing	1,3,5,6
	J.J. Kingsley et al.: 'process for the synthes particle alpha-alumina materials", Seiten 427-432, siehe Seite 427, rechte	sis of fine and related oxide	
A	US, A, 4065544 (B.H. HAMLI) 27. Dezember 1977 siehe Spalte 19, Anspr Zeilen 6-25,45-49		1,5,13
		./.	
"A" Ve de	dere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen 10: rröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik finiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist eres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem interna- nalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist eröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach d meldedatum oder dem Prioritätsdatur ist und mit der Anmeldung nicht koll Verständnis des der Erfindung zugr oder der ihr zugrundeliegenden Theor "X" Veröffentlichung von besonderer Bed	n veroffentlicht worden idiert, sondern nur zum undeliegenden Prinzips ie angegeben ist
zw fer na an	veifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veror- ntlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht ge- mten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem deren besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)	te Erfindung kann nicht als neu oder keit beruhend betrachtet werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bed	euf erfinderischer 1 atig- leutung; die beanspruch- nderischer Tätigkeit be-
ei be	eröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, ne Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen szieht eröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldeda-	ruhend betrachtet werden, wenn di einer oder mehreren anderen Veröffe gorie in Verbindung gebracht wird u einen Fachmann nahellegend ist	ntichungen dieser Kate-
tu	m, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffent- tht worden ist	"&" Veröffentlichung, die Mitglied derselb	oen Patentfamilie ist
	SCHEINIGUNG		1 . It and the co
Dat	num des Abschlusses der internationalen Recherche 7. August 1990	Absendedatum des Internationalen Rech	erchenberichts
Inte	ernationale Recherchenbehörde	Al-some brite des bevelle fichti (2) Radio	nsteten A. SOTELO
	Europäisches Patentamt		л. эот

	-2	
_	\dashv	
	\cdot	
	ļ	
	+	
	1	

III.EINSC	HLÄGIGE VERÖFFENTLICHUNGEN (Fortsetzung von Blatt 2)	
Art *	Kennzeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der maßgeblichen Teile	Betr. Anspruch Nr.
P,X	WO, A, 89/12027 (BATTELLE MEMORIAL INSTITUTE) 14. Dezember 1989 siehe Seite 8, Zeilen 21-35; Seite 9; Seite 21, Ansprüche 1,3	1,3,4
A	US, A, 2985506 (SAM DI VITA) 23. Mai 1961 (in der Anmeldung erwähnt)	
		·
		2

ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

EP 9000747 SA 36627

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentsamilien der im obengenannten internationalen Recherchenbericht angesührten Patentdokumente angegeben.
Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am 12/09/90

Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

Im Recherchenbericht angeführtes Putentdokument	Dutum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichum	
US-A- 4065544	27-12-77	AU-B- AU-A- BE-A- CH-A- DE-A- FR-A,B JP-A- NL-A- SE-A-	501910 8220775 830376 609021 2527148 2275422 51016299 7507276 7507012	05-07-79 23-12-76 18-12-75 15-02-79 08-01-76 16-01-76 09-02-76 23-12-75 22-12-75	
WO-A- 8912027	14-12-89	US-A- AU-A-	4880772 3863189	14-11-89 05-01-90	
US-A- 2985506		keine			